007119492

WPI Acc No: 1987-119489/ 198717

New (meth) acrylic acid fluoroalkyl oligomers - used to produce graft polymers, prepd. by telomerisation of mercapto-acetic acid with

fluoroalkyl (meth)acrylate

Patent Assignee: DAIKIN KOGYO KK (DAIK )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week SP 62063560 A 19870320 JP 85204092 A 19850916 198717 B

Priority Applications (No Type Date): JP 85204092 A 19850916

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 62063560 A 4

Abstract (Basic): JP 62063560 A

(Meth)acrylic acid fluoroalkyl oligomers of formula (I) are new, (where R' = H or Me; A = -(CH2)rCH(OR5)CH2-, -(CH2)s- or -SO2N(R6)(CH2)u-; R5 = 1-18C acyl gp.; R6 = H or 1-12C alkyl; r = 0 or 1; s = 1-4; u = 2-12; Rf = 5-21C perfluoroalkyl; n = 1-100).

(I) is prepd. by the telomerisation of mercaptoacetic acid with a fluoroalkyl (meth)acrylate of formula

CH2=CR-COO-A-Rf (II)

The reaction is pref. effected at 30-80 deg.C in the presence of an initiator such as AIBN. The graft polymer is prepd. by reacting (I) with glycidyl (meth)acrylate or 2-hydroxyethyl (meth)acrylate at 60-100 deg.C to give a macromonomer, which is subjected to the homopolymerisation or the radical polymerisation with (meth)acrylic acid or its ester.

## ① 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-63560

@Int_Cl_1	識別記号	庁内整理番号		④公開	昭和62年(	198	7)3月20日
C 07 C 149/20 C 08 F 20/38 299/00	MMU MRN 101	7188-4H A-8319-4J 6714-4J 6714-4J	審査請求	未請求	発明の数	3	(全:頁)

会発明の名称 (メタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマー及びその誘導体

②特 願 昭60-204092

②出 願 昭60(1985)9月16日

<sup>67</sup>発 明 者 山 下 雄 也 名古屋市千種区赤坂町 4 丁目 25

砂発 明 者 中 條 善善樹 名古屋市天白区天白町平針長田999-1

①出 願 人 ダイキン工業株式会社 大阪市北区梅田1丁目12番39号 新阪急ビル

知代 理 人 弁理士 田 村 巌

明 超 普

1. 悲明の名称

(メタ)アクリル酸フルオロアルキル オリゴマー及びその誘導体

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 一般式(1)

1000CH 2S(CH 2CR') n H

(ただしR)は日またはCH3、Aは

- (CH2)rCH(OR5)CH2+, - (CH2)s- または

- SO:N(R\*)(CH:)u- , R\*は炭素数1~18のアシル基、R\*はHまたは炭素数1~12のアルキル基、r は0または1、s は1~4の整数、u は2~12の整数、R fは炭素数5~21のパーフルオロアルキル塔、nは1~100の整数を示す。)で表わる(メタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマ

(2) 一般式(11)

(ただしR'及びR'はそれぞれ目またはCH<sub>3</sub>、Aは - (CH<sub>2</sub>)rCH(OR')CH<sub>2</sub>-, - (CH<sub>2</sub>)s- または - SO<sub>2</sub>N(R')(CH<sub>2</sub>)u- , R'は炭素数1~18のアシル基、R'は日または炭素数1~12のアルキル基、r は0または1、 s は1~4の整数、u は2~12の整数、Bは - CH<sub>2</sub>CH(OH)CH<sub>2</sub>- または - CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-、Rfは炭素数5~21のパーフルオロアルキル基、nは1~100の整数を示す。)で扱わされるポリ((ノタ)アクリル酸フルオロアルキル)マクロモノマー。

(3) 一般式(目)の構成単位 1~100重量%

及び一般式(N)の構成単位 0~99重量%

から成る数平均分子位5,000~500,000のグラフトポリマー(ただしR', R'及びR'は日または CH, R't は日または炭素数1~5のアルキル基、Aはー(Cllz)rCll(OR')Cllzー,ー(Cllz)sー またはーSO,N(R')(Cllz)uー , R'tは炭素数1~18のアシル法、R'は日または炭素数1~12のアルキル芸、rは0または1、sは1~4の整数、uは2~12の整数、BはーCllzCll(OH)Cllzー またはーCllzCllzー、Rfは炭素数5~21のパーフルオロアルキル法、nは1~100の整数を示す。)
3、発明の詳細な説明

# (産業上の利用分野)

本発明は新規な(ノタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマー、これとグリンジル(ノタ)アクリレートとの反応により得られるポリ ( (ノタ)アクリル酸フルオロアルキル ) マクロモノマー及び災

はそのエステル、枝部分がポリ(メタ)アクリル酸フルオロアルキルエステルのグラフトポリマーを 恐ることができる。本発明のグラフトポリマーは 汎用ポリマーに添加して、表面改質を行うことが できる。

## (間題点を解決するための手段)

本発明は一般式(1)の(ノタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマー、一般式(E)のボリ((ノタ)アクリル酸フルオロアルキル)マクロモノマー及び一般式(E)の構成単位の1~100重量%及び一般式(N)の構成単位の0~99重量%から成る数平均分子量5,000~500,000のグラフトボリマーに係る。

にこのマクロモノマーの単独低合又はこれと(ノ タ)アクリル酸もしくはそのエステルとの共盛合 によりひられるグラフトポリマーに関する。

#### (従来の技術)

従来知られている官能店を有するフルオロアルキルアクリレート重合体は、フルオロアルキルアクリレートモノマーと官能店を有するアクリレートモノマーの混合物を連鎖移動剤の存在もしくは不存在下にラジカル重合開始剤を用いて重合することにより得られている。

# (発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的はマクロモノマー法によるテイラーノイドなグラフトポリマーを合成することにあり、官配基としてパーフルオロアルキル基を選び、そのマクロモノマーをラジカル連鎖移動法により合成した。これを単独重合又はこれと(ノタ)アクリル酸もしくはそのエステルとラジカル共重合することにより、幹部分がポリ(ノタ)アクリル酸又

(ただしR', R'及びR'は日またはCH,、R'は 日または炭素数1~5のアルキル茲、

A はー(CH<sub>2</sub>)rCH(OR\*)CH<sub>2</sub>ー,ー(CH<sub>2</sub>)sー またはーSO<sub>2</sub>N(R\*)(CH<sub>2</sub>)uー , R\*は炭素数1~18のアシル基、R\*はHまたは炭素数1~12のアルキル基、r は0または1、 s は1~4の整数、u は2~12の整数、B は ーCH<sub>2</sub>CH(OH)CH<sub>2</sub>ー またはーCH<sub>2</sub>CH<sub>1</sub>・、R [は炭素数5~21のパーフルオロアルキル基、nは1~100の整数を示す。)

- 本弱叨の一般式(1)の(メタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマーはノルカプト酢酸をテロー
- (II) アンとして一般式(V)

(1)

(ただしR'・A及びR「は前記に同じ)で表わされる(ノタ)アクリル酸フルオロアルキルエステルをタキソーゲンとするテロマーであり、公知のテロマー化反応により得られる。反応はAIBN等の開始剤の存在下に、約30~80℃で行うのが好ましい。上記においてR「は炭素数5~21の直鎖状、分枝状または環状のパーフルオロアルキル基であって良い。好ましいタキソーゲンの具体例としては次のものが挙げられる。

CH = CHCOOCH CH(OH)CH (CF2) CF(CF3)2

CH = CHCOOCH CH(OCOCH ) CH (CF ) CF(CF );

CH = C(CH , ) COOCH 2 CH (OH ) CH 2 (CF 2) 4 CF (CF 3) 1

 $CH_2 = C(CH_2)COOCH_2CH(OCOCH_2)CH_2(CF_2)_4CF(CF_3)_2$ 

CH = CHCOOCH 2CH 2(CF 2) 7CF 3

 $CH_z = C(CH_z)COOCH_z(CF_z), CF_z$ 

CH 2 = CHCOO(CH 2) 2 (CF 2) 4 CF (CF 3) 2

えばトリフルオロトリクロロエタン、メタキシレンへキサフルオライドなど)との混合物またはベンソトリフルオライドなどが好ましい。重合温度は通常約30~80℃が好ましく、重合開始剤は、ランカル重合開始剤、例えば4.4°ーアゾピスイソブチロニトリル(AIBN)、ブチルパーオキサイドなどが好ましい。

#### (実施例)

以下に実施例を挙げて説明する。

#### 実施例1

内容積100ccのフラスコにベンゼンートリフル オロトリクロロエタン混合溶液(容量比1:1) 50 cc及び第1表に記載の量の

 $CH_{2} = CHCOO(CH_{2})_{2}(CF_{2})tCF(CF_{3})_{2}$ 

t=6,8,10,12の混合物(平均7.2、平均分子位 628)(FAという)、

HSCH,COOH(MerAという)、及びAIBNを加え、同様に第1表に記載の条件で反応を行つた。

CH, = C(CH,)COO(CH,),(CF,),CF,

CH, = CHCOO(CH,),SO,N(C,H,)(CF,),CF,

CH; = C(CH; )COO(CH;); SO; N(CH; )(CF;), CF; など

本発明の一般式(目)のポリ((ノタ)アクリル酸フルオロアルキル)マクロモノマーは上記で得られたオリゴマーとグリシジル(ノタ)アクリレート又は2ーヒドロキシエチル(ノタ)アクリレートを反応させることにより製造される。反応は一般に有機溶媒中で約60~100℃で行うのが好適である。

マクロモノマーの単独重合又はこれと一般式 CH:=C(R³)COOR\*(ただしR³及びR\*は前 記に同じ)で表わされる(メタ)アクリル酸又はそ のエステルをラジカル重合することにより製造さ れる。重合は公知の方法で行うことができ、例え ば塊状重合、溶液重合などが用いられ、なかでも 溶液液重合が好ましい。溶液重合の際の媒体とし てはベンセンもしくはトルエンとフツ業系溶剤(例

更に本発明のグラフトポリマーは一般式(『)の

反応後、機作しなからノタノールを加えて重合体を沈殿させ、沈殿した重合体をペンセンートリフルオロトリクロロエタン混合溶液(容量比1:1)に溶解し、機作しなからノタノールを加えて再沈殿させて60℃で減圧乾燥した。なお得られた重合体の数平均分子量(末端基(COOH基) 流定法による)を第1表に示す。

**然** 1 按

				反応温度 (℃)			Мn
1	10	0.5	0.1	60	6	4	6000

## 

実施例 1 で得られたオリゴマー 4 gとグリシジルノタアクリレート 0.3gをベンゼンートリフルオロトリクロロエタン混合溶液(容量比 1:1) 50cc中に加えて80℃で 5 時間反応させた。以下実施例1 と同様にしてMn=6,200のマクロモノマー 4 g を得た。

#### 実施例3~6

第2表に記載のマクロモノマーをノチルノタア クリレート(MMA)と表記載の割合で0.5mole% のAIBNの存在下、アセトン中で60℃、100時 間の条件でラジカル非重合を行つてグラフトポリ マーを得た。得られたグラフトポリマーの収率、 物性を同様第2表に示す。尚、ポリマー中のマク ロモノマーの割合は「H-NMRにより分析した。

第 2 表

実	原料		グラフトポリマー				
噟	マクロモ	17-	мма	収率	マクロモノマー	GPC	分枝
91	(#t%)	Mīn	( <b>w</b> t%)	(%)	(#t%)	Mn	の数
3	50.0	2700	50.0	9,4	60	15000	3.3
4	49.7	2700	50.3	14.5	60	17000	3.8
5	63.6	2700	38.4	32.8	50	20万	37
6	49.6	24000	50.4	23.0	80	_	-

### 法赎例 1

実施例3のグラフトポリマーをポリノチルノタ クリレートに種々の添加量で添加してガラス上に 成膜してフィルムを得た。このフィルム表面の水 に対する接触角を測定した結果を第3表に示す。

煎 3 表

グラフトポリマー	接触	角(皮)		
の添加量 (et%)	空気伽表面	ガラス側表面		
0.01	105	65		
0.03	109	70		
0.1	109	70		
0.3	110	73		
1.0	110	105		

(以 上)

特許出願人 ダイキン工業株式会社

代理人 弁理士田村 農